

EUVANOL SPRAY

Solution pour pulvérisation nasale en flacon pressurisé

COMPOSITION :

Huile essentielle de géranium déterpénée.....	0,30 g
Huile essentielle de niaouli purifiée.....	0,30 g
Camphre synthétique.....	0,50 g
Bromure de benzalkonium.....	0,25 g
Excipients : Sulfate de sodium décahydraté, stéarate de sorbitane, polysorbate 60, perhydrosqualène, eau purifiée.	
Pour 100 g de solution	

Flacon de 15 ml de solution nasale pressurisé à l'azote. Pression du flacon : 7,5 à 8 bars.

La valve-doseuse délivre 0,1 ml de solution à chaque pression.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : PREPARATION NASALE POUR USAGE LOCAL (R : système respiratoire).

Titulaire : Merck Médication Familiale SAS – 37, rue Saint-Romain – 69379 Lyon Cedex 08

Fabricant : Laboratoires Chemineau – 93, route de Monnaie – 37210 VOUVRAY

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT.

Ce médicament est indiqué comme traitement local d'appoint en cas de rhume et de rhinopharyngite.

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE :

- chez l'enfant de moins de 30 mois,
- chez les enfants ayant des antécédents de convulsions (fébriles ou non),
- en cas d'allergie à l'un des constituants, en particulier à la famille des ammoniums quaternaires.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament contient des terpènes qui peuvent entraîner à dose excessive :

- des accidents neurologiques à type de convulsions, chez les nourissons et chez l'enfant,
- des pauses respiratoires et des collapsus chez le nourrisson.

Respecter les doses préconisées et les conseils d'utilisation : veillez à bien administrer ce médicament par pulvérisation (flacon vertical, embout vers le haut), et non en gouttes.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- En cas d'antécédent d'épilepsie, demandez conseil à votre médecin.
 - En cas de fièvre, maux de tête importants, douleur de l'oreille ou autres symptômes associés, consultez votre médecin.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE – ALLAITEMENT :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant l'allaitement.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :

Voie nasale.

Une pulvérisation par narine en tenant le flacon verticalement. L'application peut être renouvelée 4 à 6 fois par jour. Attendre 2 à 3 heures entre chaque pulvérisation.

DUREE DU TRAITEMENT :

Le traitement ne devra pas dépasser quelques jours.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants notamment :

- allergie à type d'éternuements, écoulement nasal ou réaction cutanée ;
- en cas de non respect des doses préconisées :
 - risque de convulsions chez le nourrisson et l'enfant ;
 - possibilité d'agitation, de confusion chez les sujets âgés.

SIGNELEZ A VOTRE PHARMACIEN OU A VOTRE MEDECIN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION : Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION : A conserver à une température inférieure à 25°C.

Réceptient sous pression : ne pas exposer à une chaleur supérieure à 50°C, ni au soleil, ne pas percer, ne pas jeter au feu, même vide.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE : Janvier 2013

Exploitant : MERCK MEDICATION FAMILIALE – 18 C, boulevard Winston Churchill – 21070 DIJON



En France métropolitaine, Merck Médication Familiale participe à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Merck Médication Familiale vous demande, en conséquence, de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.



L1013900

RECTO

EUVANOL SPRAY

Solution for nasal spray in pressurised container

COMPOSITION:

Deterpenated essential oil of geranium.....	0,30 g
Purified essential oil of niaouli.....	0,30 g
Synthetic camphor.....	0,50 g
Benzalkonium bromide.....	0,25 g
Excipients: sodium sulphate decahydrate, sorbitol stearate, polysorbate 60, perhydrosqualane, purified water	
For 100 g of solution	

15ml bottle of solution nasal pressurised with nitrogen. Bottle pressure: 7.5 to 8 bars.

Each pressing of the dispensing valve delivers 0.1ml of solution.

PHARMACO-THERAPEUTIC CLASS: NASAL PREPARATION FOR LOCAL USE (R. respiratory system)

Marketing Autorisation Holder: Merck Médication Familiale SAS – 37, rue Saint-Romain – 69379 Lyon Cedex 08 - France

Manufacturer: Laboratoires Chemineau – 93, route de Monnaie – 37210 Vouvray - France

IN WHICH CASE(S) CAN THIS DRUG BE USED

This drug is indicated as local adjunctive treatment in colds and rhinopharyngitis.

WARNING !

WHEN SHOULD THIS DRUG NOT BE USED?

This drug SHOULD NOT BE USED:

- in children under 30 months of age,
- in children with a history of convulsions (febrile or otherwise),
- in the event of an allergy to one of the ingredients, particularly the family of quaternary ammoniums.

IF IN DOUBT, IT IS ESSENTIAL TO SEEK THE ADVICE OF YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.

SPECIAL WARNINGS:

This drug contains terpenes which, at excessive doses, may result in:

- neurological accidents of the convulsion type in infants and children,
- pauses in respiration and collapsus in infants.

Observe the recommended doses and advice for use: ensure that this drug is administered correctly by spraying (with the bottle held vertically, nozzle upwards) and not in drops.

PRECAUTIONS FOR USE:

- In the event of a history of epilepsy, ask your doctor's advice.
 - In the event of fever, severe headaches, pain in the ear or other associated symptoms, consult your doctor.
- IF IN DOUBT, DO NOT HESITATE TO SEEK THE ADVICE OF YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.

DRUGS INTERACTIONS AND OTHER INTERACTIONS:

IN ORDER TO AVOID POSSIBLE INTERACTIONS BETWEEN SEVERAL DRUGS, YOU SHOULD SYSTEMATICALLY REPORT ANY CURRENT TREATMENT TO YOUR DOCTOR OR PHARMACIST.

PREGNANCY – NURSING:

It is preferable not to use this drug during breast-feeding.

HOW SHOULD THIS DRUG BE USED ?

MODE OF ADMINISTRATION AND DOSAGE:

Nasal route.

One spray per nostril, holding the bottle vertically.

Administration may be repeated 4 to 6 times per day. Wait 2 to 3 hours between each spraying.

DURATION OF TREATMENT

Treatment must not exceed a few days.

UNDESIRABLE AND UNPLEASANT EFFECTS

Like all active products, this drug may, in some people, cause more or less bothersome effects:

- allergy of the sneezing, nasal discharge or cutaneous reaction type;
- if the recommended doses are not observed:
 - risk of convulsions in infants and children;
 - possible agitation and confusion in elderly subjects.

REPORT ANY UNDESIRABLE OR UNPLEASANT EFFECT NOT MENTIONED IN THIS LEAFLET TO YOUR DOCTOR OR PHARMACIST.

STORAGE: Do not exceed the expiry date clearly marked on the packaging.

PRECAUTIONS PARTICULIERE DE CONSERVATION: To be stored at a temperature below 25°C.

Pressurised container: do not expose to heat exceeding 50°C or to sunlight – do not puncture- do not burn, event when empty.

DATE OF LAST LEAFLET REVISION: January 2013

DISTRIBUTOR: MERCK MEDICATION FAMILIALE – 18 C, boulevard Winston Churchill – 21070 DIJON

MERCK Médication Familiale

18 C, Bd Winston Churchill – 21070 DIJON

VERSO

Merck Médication Familiale



EUVANOL SPRAY : NOTICE

Création Initiale : 07/06/2012

Création Finale : 04/07/2012

Code article produit
L1013900

Format :
L 320 x H 170 mm

Responsable projet
N. ROBLLOT

NOIR



Découpe



Merck MF - 18C, boulevard Winston Churchill
21070 Dijon FRANCE - Tél. : 00 33 (0) 3 80 78 00 00

WARNING:

THIS MMF INSET MUST BE PRESENT ON FINAL PROOF. DO NOT DELETE